

Nobilis Rismavac, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Zugelassen

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Rismavac, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
3.00 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 dose

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Mitte kasutada munevatel lindudel.

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Mitte kasutada munevatel lindudel.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Verfügbar nur in [estnisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

4/12/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1163

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/12/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.